

BOVIBIO KOLIVAC RC, ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή

Autorizat

- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O8:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101:K30 (fimbrial adhesin F5), Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BOVIBIO KOLIVAC RC, ενέσιμο γαλάκτωμα για βοοειδή

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă gestantă)

Bovine (vițea)

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1.00 relative potency / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă gestantă)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AL01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Neocell Ltd.

Data autorizației de comercializare:

3/06/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

54850/13-05-2025/K-0228701

Data modificării statusului autorizației:

12/05/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.